JPAB

CLIPPEDIMAGE= JP363145241A

JP363145241A PAT-NO:

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 63145241 A

TITLE: ISOMERIZATION AND DEHYDROGENATION CATALYST FOR

DIMETHYLTETRALIN AND USE

THEREOF

PUBN-DATE: June 17, 1988 INVENTOR-INFORMATION:

NAME

SAITO, YASUKAZU SUZUKI, MINORU MAEDA, KAZUHIKO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

SUMIKIN CHEM CO LTD

SAITO YASUKAZU

JP61292792 APPL-NO:

APPL-DATE: December 8, 1986

INT-CL (IPC): C07C005/387; B01J029/10; B01J029/16; C07C015/24

COUNTRY

N/A

N/A

US-CL-CURRENT: 502/74,502/79 ,502/201

ABSTRACT:

PURPOSE: To carry out isomerization and dehydrogenation of dimethyltetralin in high selectivity and efficiency, suppressing side reactions, by using a catalyst produced by supporting a metal on a Y-type zeolite carrier using ion-exchange method or impregnation method and treating the product with an alkali.

CONSTITUTION: Metals, preferably one or more transition metals such as Ni, Co, Fe, Mn, Cu, etc., are supported on a Y-type zeolite by ion-exchange method or impregnation method and the product is treated with an alkali to obtain the objective catalyst. The catalyst may further contain supported Pt, Pd, etc. The objective isomer, especially 2,6-dimethyltetralin (DMT) having high industrial addition value as a ray material for polyesters can be produced in high yield, suppressing side reactions such as demethylation reaction, disproportionation reaction, etc., by isomerizing and dehydrogenation DMT in

the presence of the above catalyst. The DMT used as a raw material is preferably produced by hydrogenating a fraction containing dimethylnaphthalene (DMN) at a concentration below the thermodynamic equilibrium concentration.

COPYRIGHT: (C) 1988, JPO&Japio

⑩ 日本 国特 許 庁 (JP)

⑩特許出頭公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 145241

(I) Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)6月17日

5/387 29/10 C 07 C 01 J 29/16

15/24

6692-4H 6750-4G

-6750—4G

発明の数 2 未請求 (全5頁) 6692-4H

❷発明の名称

C 07 C

ジメチルテトラリンの異性化・脱水素触媒およびその使用法

昭61-292792 御特 願

29H 昭61(1986)12月8日

73発 眀 者 斎 藤 쨣 和 東京都杉並区宮前3丁目9番15号

の発 明 者 餄 木 寅

東京都江戸川区南小岩5丁目18番15号

の発 明 者 前 H

和 彦 茨城県鹿島郡鹿島町大字光3番地 住金化工株式会社鹿島

製造所内

创出 顋 人 住金化工株式;会社 砂出 願 人 和 斎 腇 兓

東京都千代田区外神田2丁目16番2号

東京都杉並区宮前3丁目9番15号

四代 理 弁理士 押田

良久

1. 発明の名称

ジメチルテトラリンの異性化・脱:水素触媒およ びその使用法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) Y型ゼオライトを担体としてイ:オン交換法ま たは含浸法により金属を担持させ、アルカリ処理 してなるジメチルテトラリンの異性化・脱水素腫 媒.
- (2) 担持金属がニッケル、コパルト 、鉄、マンガ ン、銅等の遷移金属の1種または2:種以上である 特許請求の範囲第1項記載の触媒。
- (3) 白金、パラジウム等をさらに担:持せしめてな る特許請求の範囲第1項および第2項記載の触媒。 (4) Y型ゼオライトを担体としてイ オン交換法ま たは含浸法により金属を担持させ、アルカリ処理 した触媒の存在下、ジメチルテトラ リンを異性化 、脱水券せしめることを特徴とする ジメチルテト ラリンの異性化・脱水素方法。

(5) 目的とするジメチルナフタレンが熱力学的平 衡 瀌 虔 以 下 の ジ メ チ ル ナ フ タ レ ン 含 有 留 分 を 水 業 化して得たジメチルテトラリンを使用することを 特徴とする特許請求の範囲第4項記載の方法。 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

この発明は、ジメチルテトラリン(以下「DM T」という)の異性化・脱水素触媒およびその使 用法に関する。詳しくは1種または2種以上の逐 移金属をイオン交換法、あるいは含浸法により担 持せしめたY型ゼオライトをアルカリ処理して得 られる触媒、あるいはさらに白金、パラジウム等 を添加した触媒およびその触媒の存在下、2、6 6-、1,5-、2,7-および1,8 ージメチルナフタレン(以下「DMN」という) よりなる異性体混合物を部分水素化して得たDM T異性体混合物を異性化、および脱水素すること によりDMN異性体混合物中にある熱力学的平衡 濃度以下の一種または二種以上の目的とする異性 体を熱力学的平衡濃度まで高める方法に関するも

1

のである.

[従来の技術]

D M N には、1 0 種類の異性体が あり、この異性体のうち特に2, 6 − D M N は、:工業的付加価値が高い。

これは2.6-DMNを酸化して1得られる2.6-ナフタレンジカルボン酸は、優された特性を有するボリエステル原料となり、合成1繊維、フィルムを製造することができるからである。

その他の異性体についても、2, 6 - D M N と 同様に酸化して得られるナフタレン:ジカルボン酸 は、高分子合成原料になり得ると予!想されており、種々研究が行われている。

以下2.6-DMNの分離回収を主体にして説明する。

すなわち、石油またはコールタール系原料の蒸留等で得られる D M N 含有留分からj適当な方法、例えば、冷却晶析法、錯体形成法による分離あるいは吸著分離法等により 2 , 6 - D IM N を分離回収しているが、 2 , 6 - D M N を分 i 離回収したの

温度以下の目的とする D M N 異性体 含有留分を気相あるいは液相で固体酸触媒、例えば、 H 型 Z S M - 5 と接触させて異性化する方法 (特開昭 6 0 − 1 0 4 0 2 2 号公報)や、上記原料を部分水素化 lし、 D M T 含有留分としたのち、 固体酸触媒、 例 えばシリカアルミナと接触させて異性化する方法 (特開昭 4 8 − 9 6 5 6 9 号公報)等が提案されている。

しかし本発明者等の研究によれば、、これらの固体酸触媒は、白金(以下「Pt」という)、パラジウム(以下「Pd」という)等の1費金属添加処理を加えても、異性化反応時目的と する異性化反応以外の副反応が起こり易く、異性1化率が低いという欠点がある。

[解決しようとする問題」点]

この発明は、前記熱力学的平衡温1度以下の目的とする D M N 異性体の含有留分を部:分水素化した D M T 含有留分の異性化反応において、目的とする異性化反応以外の脱メチル反応や:不均化反応等の副反応を抑制できると共に、異性:化収率の高い

ち、 残りの D M N 異性体 含有 留分をさらに 異性化 し、目的とする 2 、 6 - D M N 回収量を増大させ る方法は、 2 、 6 - D M N の回収率が向上するの で工業的にも必要不可欠なプロセスである。

従来よりこのでは、 ののでは、 ののででは、 ののでが、 ののでが、 ののでが、 ののでが、 ののでが、 ののでが、 ののでが、 ののでが、 ののでで、 ののでが、 のので、 の

このため、2,6-DMNおよびその他の必要とされる異性体収率を高めるため、熱力学的平衡

DMTの異性化・脱水業触媒およびその使用法を 提供するものである。

[発明の詳細]

すなわちこの発明は、

- (1) Y型ゼオライトを担体としてイオン交換法または含浸法により金属を担持させ、アルカリ処理してなるジメチルテトラリンの異性化・脱水素触we
- (2) Y型ゼオライトを担体としてイオン交換法または合浸法により金属を担持させ、アルカリ処理した触媒の存在下、ジメチルテトラリンを異性化、脱水素せしめることを特徴とするジメチルテトラリンの異性化・脱水素方法。 を要旨とするものである。

この発明の触媒は、イオン交換法あるいは含浸法によりY型ゼオライトに遷移金属を担持したのち、水酸化ナトリウム等でアルカリ処理して得たものをそのまま使用することもできるが、さらに水業気流中で選元処理し、再びアルカリ処理し、あるいは、さらにPtまたはPdを添加すること

によって調製する。

担持させる遷移金属としては、ニ ッケル、コバルト、鉄、マンガン、銅等が挙げらiれるが、ニッケルが好ましい。

アルカリ処理を2回行うことにより、ゼオライトの固体酸点が中和被毒されるため、酸点による反応が抑制され、脱アルキル反応等(の副反応が減少し、高い異性化、脱水素選択性を:示す触媒となる。

この発明の触媒は、石油またはコールタールから蒸留等により濃縮したDMN含有留分、あるいはナフタレン、メチルナフタレンをメチル化して得られる合成DMN等から目的とするDMNを回収後、部分水素化して得たDMTの 異性化、脱水器反応に使用することができる。

2.6-DMNを目的とする場合は、上記原料中の2.6-DMNを適当な方法で回収し、2.6-体を熱力学的平衡濃度以下とな し、部分水素化してDMT類としたものを使用する。

本反応は、固定床、流動床等の反応装置を使用

し、気相あるいは液相で実施できる。反応温度は、250~450℃、反応圧力0~30kg/cm²、液空間速度0.1~100h⁻¹の条件下、上記原料を水素、あるいは窒素、アルゴン等の不活性ガスや、メタン、ベンゼン等の炭化水素化合物と共に、反応に供することもできる。

また、異性化原料としては、DMT以外にエチル基、プロピル基を有するテトラリン、例えば、ジエチルテトラリン、ジイソプロピルテトラリン等も利用可能であると考えられる。

さらに、原料としてDMTを挙げたが、この発明の触媒は、異性化、脱水素反応のみでなく、優れた水素添加触媒でもあるため、反応を二段階となし、前段でDMNを水素添加してDMTとなし、後段でDMTを異性化、脱水素反応せしめることもできる。

以下の実施例においては、原料として2.6-DMTを用いたが、異性化反応を検討するうえで は何ら問題ない。

[実施例]

実施例1

サトリウムY型ゼオライトを 0 . 1 mol/ 2 の 硝酸ニッケル水溶液を用いてイオン 交換したのち 水に浸渍し、アルゴン雰囲気中で 0 . 1 mol/ 2 の水酸化ナトリウム水溶液を滴下し、 p Hを 10.5 に保持しながら 1 時間攪拌したのち 濾過し、濾液 の p H が 7 . 5 となるまで水洗し、 空気中 1 1 0 で で 2 4 時間 乾燥した。これを さら に 水素気流中、 3 0 0 ℃で 1 2 時間 還元したのち、 上記と同様の アルカリ処理、 乾燥を行い、触媒 1 を調製した。

この触媒1を内径4・2 mmのステンレス製反応 管に50 mg充填し、水素気流中、4 00 Cで1時間還元したのち、反応温度350 C、2・6 - D M T を 0・5 g / h で水素150 m & / min と共 に送入して反応せしめた。反応を開始して3時間 後の反応生成物を採取し、ガスクロマトグラフィ ーにより分析した。その結果を第1 表に示す。

第1表に示すとおり、この発明の 触媒 I は、脱メチル反応によるメチルナフタレン 等の低沸炭化

水素の選択率が約10%と低く、メチル基の分子 内転位による異性化選択率が約90%と高く、反 応生成DMNは、2,7-、1,7-、2,6-、 1.6-、1,5-DMNのみであって、生成組 成は無力学的平衡値に近く、優れた異性化活性を 示している。

実施例2

実施例1において調製した触媒1を、所定量のPdのアンモニウム錯体溶液に没漬し、24時間放置したのち取り出し、室温で真空乾燥後300℃で1時間焼成を行い、0.1 wt%および0.5 wt%Pd担持ニッケルゼオライト触媒2および3を調製した。

この触媒2と3を反応温度300℃とした以外は、実施例1と同一条件で反応せしめた。その結果を第2表に示す。

第2表に示すとおり、Pdを担持せしめることによって、触媒1よりもさらに脱メチル反応によるメチルナフタレン等の低沸炭化水素の生成が減少し、異性化活性が高められていることが理解で

HY型ゼオライト(触媒化成制製)触媒4およ

びさらにこれにPdを、実施例2と同様の操作に

よってO.1 *t%担持せしめた触媒与を用い、実

施例1と同一条件で反応せしめた。その結果を第

第3表に示すとおり、HY型ゼオライトまたは

これにPdを担持せしめた従来の触媒は、高い転

化率を示しているが、副反応である脱メチル反応

によるメチルナフタレン等の低沸炭化水素の生成

が、木発明の触媒に比較して著しく多く、実用的

実施例2と同様の操作により1、5wt%Pd担

持ニッケルゼオライト触媒のを調製し、反応温度

£330℃、350℃、370℃、390℃とし

た以外は、実施例1と同一条件で反応せしめた。

第4表に示すとおり、この発明の触媒6は、反

な異性化触媒としての価値は低い、

洪

1

1,5-PM もつ化合物を含む N. g 拼 × c Z Z ĕ 到 2,6-6 15.0 圣 \$ 峚 ø¢: NA MA 20. 胘 놴 Ś 10. 56.3 (%) 业 家 反応温 33 3 -2 別縣名 触媒 连进

114 Ø 採

 Ad by 4	反応温度	反応温度 転化率	Į.	生成各	战分	の道	[]	(%)
 17 W 17	(C)	(%)	x+4+79UJ	2,7-DMN	1,7-ban	2.6-DMN	37477512 2.7-DMN 1.7-DMN 2.6-DMN 1.6-DMN 1.5-DMN	1.5-DMN
 (基本) (2))))	35:6	₽:ξ	11:3	3.5	61.8	17.5	0.9
 触媒3	300	48.1	5.3	15.9	7.8	45.7	33.1	2.1
1 1 1	ト半中の	14147	11.7.14	4:47	10/20	+114	(第1) 上部中央スポートのロンジャーンチェースのことの対象のクロチューニンキャー	

もつ代合物を合む ケイゴを ナンタレンは、メチルナンタレンジドの・ - DMNは、原料DM下の水彩化生成物 1) 上表中のメナル 2) 上表中の2.6

は、メチルナフタレン以下の分子量を 、原料DMTの水紫化生成物 上表中のメチルナフタレンは 上表中の2,6-DMNは、

×

応温度を上げて転化率を上昇せしめても、脱メチ ル反応によるメチルナフタレン等の低消炭化水素 の選択率が上昇せず、異性化活性が高レベルを維 持している。

その結果を第4表に示す。

実施例4

きる.

比較例

3 表に示す。

実施例3

実施例1のイオン交換カチオンを、コバルトお よびマンガンに変えた以外は同一条件で調製した 触媒でおよび8を用い、実施例1と同様の操作に より反応せしめた。その結果を第う表に示す。

第5表に示すとおり、ニッケルに変えてコバル ト、マンガンを担持せしめた触媒7、8は、ニッ ケルを担持せしめた触媒1とほぼ問等の異性化活 性を示している.

[発明の効果]

DMTの異性化、脱水素反応に固体酸触媒を用 い、スチーミング処理やPt、Pd添加処理を行 っても、脱メチル反応や分解反応等の副反応の併 発を抑制することは困难であり、また触媒表面上 への炭素質の沈積が多く、触媒舞命が短い。

これに対しこの発明のPd添加高分散還元ニッ

3.0 š <u>:</u> 合け 上表中のメチルナフタレンは、メチルナフタレン以下の分子量をもつ化合物を上表中の2、6-DMNは、原料DMTの水素化生成物 N N 7.3 1,6 沿 11.7 S 25 響 ė 7 ς 6.11 Ž \$ 쏲 12.8 śά C1 Š 쏲 2.7-#1 メチルナプレン 45.8 64.3 4 0 (% (% 95. ヹ ₩ 岸 反応温級 350 3 (C) (第1) 発験の 東城中 報報

ş.

-1" 婇

3.1 2.0 2.9 N 2.4 ķ (% 21.7 0 含 Si 25. ä 1.6 研 ₩ 28.9 34.8 25.7 훒 Ϋ́ ci 6 18.1 12.2 16.3 圣 * ゼ 24.2 幼 22.8 × 0 <u>~</u> æ 荗 2,7 ᅫ メチルナンタレン 6.5 7.2 5.8 9.9 끍 52 76. 85. g يه % 肾 反応温度 33 370 88 330 9 Ħ (注1) (注2) 談談

上表中のメチルナフタレンは、メチルナフタレン以下の分子量をもつ化合物を含む 上数中の2,6-DMNは、原料DMTの水素化生成物

特開昭 63-145241(5)

ケル触媒は、ゼオライト特有の個体酸点が十分中和被毒されているため、脱メチル反応や分解反応等の副反応が抑制されると共に、ニッケルおよび、異性化、脱水素反応を効率的に行うことができる、異性化溲択率を高く保持することができる等多くの効果を有する。しかも、この触媒を使用すれば、DMTの異性化、脱水素反応において、目的とするDMNを選択性良く、しかも副反応が少なく実施できる。

特許出願人 住金化工株式会社

			£ .	K.				
2 14 14	反応温度	反応温度 転 化 率	য়	主 成 各	成分(生成各成分の選択	(%)	(3
13 % T	(C)	(%)	XFAF79LV	2.7-DMN	1,7-DMN	X\$477912 2.7-DMN 1.7-DMN 2.6-DMN 1.6-DMN 1.5-DMN	1.6-DMN	1.5-DMN
触媒7	350	48.2	5.4	5.4 13.4	9.6	50.0	18.5	3.1
粒媒8	350	. 25.3	8.8	8.5	3.7	67.2	9.3	2.6
(注1)	上級中の	x+1/17	NVは、原料	4 + N + 7	アン以下の米条代生成	(注1)上投中のメチルナフタレンは、メチルナフタレン以下の分子量をもつ化合物を含く (注2)上長中の2,6-DMNは、原料DMTの水衆化生成物	っつ化合物を	10 to

ij